⑩ 公開特許公報(A)

昭60-172982

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985)9月6日

C 07 D 487/04 G 03 C 7/38

139

8115-4C 6771-2H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全20頁).

夕発明の名称

ピラゾロ〔1,5ーb〕〔1,2,4〕トリアゾール誘導体

顧 昭59-27745

頤 昭59(1984)2月16日 ❷出

砂発 明 者 佐藤 忠 俊 雄

久

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

川岸 00発 明 者

信 生

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

砂発 明 者 古 舘 富士写真フィルム株式 ⑪出 頭

南足柄市中招210番地

会社

00代 理 人 弁理士 飯田 敏三

明和阿拉

⊌эУ¤ [1 , 5 − b] [1 . 2 . 4] ⊦У7

ゾール誘導体

2 . 特許請求の範囲

(1) 一般式

(式中、R₁及びR₂は水業原子、アルギル基及 びフェニル基から選ばれた蓄も示し、これらは互 いに同一でも其なっていてもよく,これらの益は 異換 基を有していてもよい。また、又は水素原 子、ハロゲン以子、アシル基、ニトロソ族、アミ ノ以又は重換アミノ塩を、Yは水素菓子又はアラ ルキル萬を示す。) で丧わされるピラゾロ [1.5-b] [1.2.

3 . 発明の詳細な説明

本発明は新規なアザペンタレン化合物であるピ ラゾロ [1,5-ь] [1,2,4] トリアゾー ル誘導体に関するものである。

(発明の背景)

構頭位に窒素原子を有し、この窒素原子とさら にもうしつの空裏菓子の風立電子対を含めて 1.0 個の米電子の相互作用が可能な、全体で最低2 個、最高6個の窒素原子を有する一般式



.....(1)

•: 安全又は炭素原子を示す。

で変わされる5-5縮合多線系化合物は通例「ア

ザベンタレン」と呼ばれる。この化合物はこれまで構造化学的な頻味、生理活性物質としての頻味及び写成化学におけるマゼンタカプラーとしての 例味から主に研究がなされてきた(J.EIg ureo, R. Jacquier, S. Mignonac-Mondon. J. Heterocyclic. Chem., 10, 411 (1973). H. Koga, M. Hirobe, T. Okamoto, Chem. Pharm, Bull. . 22, 482 (1974). J. Bailey. J. C. S. Perkin I 2047 (1977) 特公昭47-27411号,特開昭50-129586号など参照)。

木発明者らはこのようなアザベンタレン化合物について緩々研究を重ねた結果下配一般式(II) で扱わされる新規な件域のアザベンタレン化合物 がカラー写真のマゼンタカブラーとして極めて優れた特性を示すことを見い出し、この知見に基づき木発明をなすに至った。

(発明の構成)

すなわち本発明は、一般式

(女中、R₁ 及びR₂ は水業原子、アルキル基及びフェニル基から選ばれた基を示し、これらは互いに同一でも異なっていてもよく、これらの基は置換基を有していてもよい。また、又は水素原子、ハロゲン原子、アシル基、ニトロソ基、アミノ
あまりは置換アミノ
あまり、
アミルキル
なを示す。)

で表わされるピラゾロ [1、5 - b] [1、2、 4] トリアゾール財連体を提供するものである。

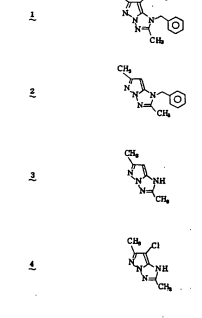
本発明化合物においてR₁、R₂のアルキル基は、メチル、エチル、プロピル、ブチル基のような低級アルキル基から炭素原子数22までの高級

アルキル基、例えば、ペンチル基、ヘキシル基、ヘブチル基、オクチル基、デシル基、ウンデシル ホ.トリデシル基、オクタデシル基などを意味 し、庭銅でも分岐鏡でもよい。

また又のハロゲン原子は塩素、臭素、ヨウ素などを意味し、アシル菌は脂肪放わよび汚香族カルボン酸から誘導されるアシル菌を意味する。また又の凝換アミノ落としては、2つの覆換菌がアミノ 基の窒素原子を含む環境液を形成していてもよい。

水免明の化合物において、R₁ 及びR₂ はカラー写真のカプラーとして許容される範囲のものであり、また又はカップリング厳設高、あるいは鼓陸脱嵩を導入するための基で写真化学的に許容される本である。

次に一般式(II)で表わされる本発明のピラゾロ [i.5-b] [i.2.4]トリアゾール誘導体の代表的なものを例示する。

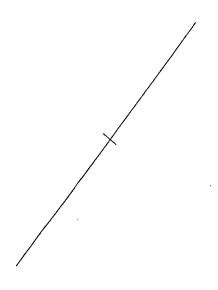


-759-

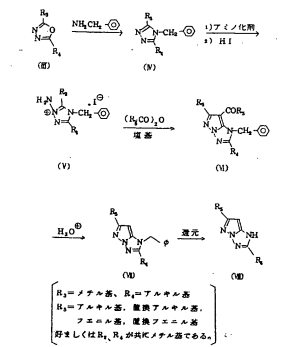
.. 5

-760-

次に前記一般式(II)で扱わされる本発明のピ ラゾロ [1,5-6] [1,2,4] トリアゾー ル誘導体の合成方法を以下に例示する。

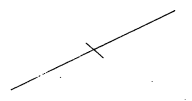


反応行程(1)



上記式において出発原料のオキサジアゾール (田) は、Ber,32巻,797頁(189 9年)に記載の方法で合成することができる。 O - スルホン静、O - (2 , 4 -ジニトロフェニ ル) ヒドロキシルアミン、ロージフェニルホスホ リルヒドロキシルアミンなどが有効である。 N -アミノトリアゾリウムヨージド(V)を酸無水物 と、塩塩の存在下で現化縮合させて本発明の化合 物(VI)が得られる。酸無水物としてはトリメチ

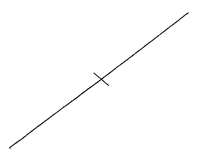
(VI)は、さらに脱アシル化、遺元して本発明の 化合物(如)、(唯)を調製できる。これらの脱 アシル化、意光処理自体は適常の方法を採用する。 ことができる。



反吃行程(2)

R₆ がメチル基の場合はアセトニトリルとナト リウムから容易に合成できる3-7ミノクロトノ ・ニトリルとヒドラジンとの反応により (K)(R₈ = CH₃) を合成できる (J. Heterocy cl. Chem., 11巻, 423頁, 1974 年)。

(XI) を脱水環化縮合させるに当り、脱水剤と してp-トルエンスルホン酸クロリドのほか、メ タンスルホニルクロリド、トリフルオロメタンス ルホニルクロリド、オキシ塩化リン、塩化チオニ ルなどを用いることができる。



反応行程(3)

R₄~R₅= 前配と同じ意味をもつ R₆= アルキル基

5-アミノビラゾール(R)は行程(2)に示したと回縁の方法で合成できる。(R)をイミドエステル塩酸塩と反応させると(畑)とともに(X)が生成するが、反応溶液に過剰量の塩化アンモニウムを抵加し、加熱温度すると(X)は(畑)に変換する。(畑)を酸化閉園して木晃明の化合物(畑)を得る。酸化剤としては、四酢酸粉、N-ハロゲノコハク酸イミド、臭素などが用いられる。

上記の反応行程(1)~(3)で、得られる所 银化合物は何ら単離することなく引き続く反応に 供してもよいが、通常適当な単離手段により単離 精製される。このような手段としては例えば溶緩 抽出法、何結晶法、ろ過法、カラムクロマトグラ フィー、往暦クロマトグラフィー等を例示できる。

R₁, R₂ がアルキル高又はフェニル菌のいずれ かであって、さらに鉄換落を有している一般式 (II) に被当する化合物は、反応行程(1)~

(3)のいずれかの方法で麻接得ることもできる

が、これらの行程でまず本発明の基本分格である ビラゾロー [1 ,5-b] [1 ,2 ,4] トリア ゾール膜を形成してから、接続反応によって所望 の監接 基へと誘導してもよい。必要な場合には又 がアンル基、Yがベンジル基などの保護基を有す る化合物で誘導してもよい。例えば後の実態例で において示すように本発明の化合物 1 1 のアミノ 族は公知の方法で酸アニリド 1 3 などに誘導でき

本発明の化合物を写真系でマゼンタカプラーと して使用するに当り、ハロゲン化製によって酸化 された芳香族一級アミンの酸化生成物とのカップ リング反応速度を調整するため、及び使用銀量の 削減のために、適宜のカップリング離脱基(前記 一般式(II)のX)が導入される。

以下にカップリング離脱基の一般的な導入法に ついて説明する。

(1) 競業原子を連結する方法

本発明の4当量母様カプラー、ピラゾロ [l, 5-b]トリアゾール型カプラーと、芳香族一級 フミンの酸化生成物とを反応させて色素を形成させ、それを酸触媒の存在下で加水分解してケトン体とし、このケトン体をpd-皮酸を触媒とする水素が加、2n-除酸による超元又は水素化ホウ素ナトリウムによる選元処理して、7-ヒドロキシーピラブロ[1.5-b]トリアゾールを合成することができる。これを各種ハライドと反応させて目的とする酸素原子を適路したカプラーが合成できる。(米国特許3.926,631号、特別昭57-70817号を照)

(2) 寂案原子を避結する方法

警察原子を建結する方法には大きく分けて3つの方法がある。第1の方法は、米閑特許3、419、3919に記憶されているように適当なニトロソ化剤でカップリング活性位をニトロソ化し、それを適当な方法で適元(例えば、P4 一炭素等を触媒とする水素燥加法、塩化第一スズ等を使用した化学及元法)し、7ーアミノービラゾロ【1、5-b】トリアゾールとして各種ハライドと反応させ、主としてアミド化合物は合成でき

号に記載の方向、すなわち: 道当なハロゲン化 利、例えば、塩化スルフリル、塩素ガス、 臭素、Nークロロコハク酸イミド、Nーブロモコハク酸イミドでは、ロゲン化し、その技、特公昭 5 6 - 4 5 1 3 5 号に記載の方法で変素へテロ環を適当な塩基触媒、トリエチルアミン、水酸化ナトリウム、ザアザビンクロ [2,2,2]オクタン、無水炭酸カリウム等の存在下で混換させ、7 仮に窒素以子で連結したれ合物のラセ、7 仮にできる。酸素原子で連結した化合物のラカ、7 仮にフェノキシ基を有する化合物もこの方法で合成することができる。

第2の方法は、米国特許第3.725.067

第3の方法は、6 元または10元電子系方香族 窒素へテロ環を7位に導入する場合に有効な方法 で、特公昭57-36577号に記載されている ように前記第2の方法で合成した7-ハロゲン体 に対して2倍モル以上の6元または10元電子系 労务族窒素へテロ環を添加し50°~150℃

無溶緩加熱するか、またはジメチホルムアルデヒド、スルホランまたはヘキサメチルホスホトリアミド等非プロトン性機性溶媒中、30°~150 でで加熱することによって7位に寝業賦子で連結した芳香炭窒素ヘテロ環境を導入することができる。

(3) イオウ原子を連結する方法

方舌族メルカプトまたはヘテロ螺メルカプト基
が7位に置換したカプラーは米国特許 3. 2 2 7 . 5 5 4 号に記載の方法、すなわちアリールメルカプタン、ヘテロ環メルカプタンおよびその対応するジスルフィドをハロゲン化炭化水業系浴螺に滑解し、塩素または塩化スルフリルでスルフェニルクロリドとし非プロトン性溶解中に溶解した4 当該ピラゾロ [1 , 5 - b] トリアゾール系カプラーに添加し合成することが出来る。アルキルメルカプトはを7位に導入する方法としては米均5 カプラーのカップリング活性位置にメルカプト基を得入し、このメルカプト基にハライドを作用さ

せる力法とS-(アルキルチオ)イソチオ床素、 塩酸塩(または臭素塩酸)によって一工程で合成 する方法とが有効である。

(発明の効果)

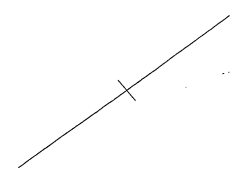
このようにして得られた本発明の化合物は、 カラー 写真用の マゼンタカブラーと して有用である。 また生産活性物質として医薬等に利用しうる

から得られる色楽は比較カプラー(a)からの色 無に比べて、 A max の位置がほぼ間じであり、 4 0 0 ~ 4 3 0 mm付近の副吸収がなく、 是波長側の 磁がシャープに切れており、 また下配表に示され るようにモル吸光度係数も十分大きく、 カラー写 度感光材料に使用した場合、色質現上有利である ことがわかる。

また水発明の化合物は、カプラーとして特公期 47-27411号に開示の化合物に比べてはる かに光堅牢性に優れたマゼンタ色素を与える。

カプラー	(a)	3	1_3
最大吸収被長 (EtOAC中; A max , ne)	527	527	533
モル吸光係数(ε)	8.0×10 ⁴	6.2×10 ⁴	5.2×10 ⁴
半頒幣(mm)	65	65	66
及波長側の高切れの度合 ^米 (S+60)	0.127	0.053	0.081
副吸収(430 nmにおけ る吸収強度 ^{**})	0.132	0.043	0.033

* (最大吸収被長+60nm)の e/最大吸収被侵の e **最大吸収強度を1とする

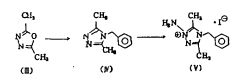


比較カプラー (a)

次に本発明を実施例に基づきさらに詳細に説明 する。

実施例 1 (反応行程 (1) に従う例示化合物 1.・2.・3 の合成)

(A) 1 - フミノー 4 - ペンジルー 3 , 5 - ジメ チルトリアゾリウムヨージド(V)の合成



なお以下の支援例中、 (V) として、特に断わらない限りこの1-フミノー4-ベンジル-3,5-ジメチルトリアゾリウムヨージドを使用した。



(i) テトラアセチルヒドラジンの熱分解により 得られる2、5-ジメチル-1、3、4-オギサ ジアゾール(皿) 19g(0、19mol) とペン ジルアミン31g(0、29mol) を110℃で 4時間反応させ、4-ペンジル-3、5-ジメチ ル-1、2、4-トリアゾール(刃) 26gを得た。収率73%、触点125~127℃。

ヒドロキシルフミン-0-スルホン酸 6 6 g (0 . 5 8 mol) と木酸化カリウム 4 0 g (8 5 %)、0 . 6 1 mol) と木酸化カリウム 4 0 g (8 5 %)、0 . 6 1 mol) とから調製したヒドロキシルフミン-0-スルホン酸カリウムの水溶液と上記トリアゾール(以) 7 5 g (0 . 4 mol) とを80~90でで6時間反応させ、強温に戻したたのち、5 0 %の皮酸カリウム水溶液で p H 8 ~ 9 に 環節した。生成した範疇カリウムをろ好し、ろ液をクロロホルムで3回抽出した。このろクロホルムは3 であるトリアゾールが44g (5 9 %)回収された。木層を水冷下5 7 % コウ化水素酸水溶液で p H 3 にすると結晶が析出した。この結晶を3別し、-20ででエタノール

特開昭60-172982 (日)

から 何 結晶 することに より (V) 39g(31 %) を 検 質 色 結晶 として 得 た。

(ii) アミノ化剤としてO - (2・4 - ジニトロフェニル) ヒドロキシルプミン (J・O r g・C h e m・3 8 1 2 3 9 (1 9 7 3)) を使用して、次のようにして (V) を合成した。

4 - ベンジルー1 , 2 , 4 - トリアゾール (IV) 35 g (0 . 19 mol) をジクロロエタン300 m 2 に加え、70 でに加熱下に散しく 機搾し、この中に0 - (2 , 4 - ジニトロフェニル) ヒドロキシルアミン25 g (0 . 13 mol) を少しずつ (約35分開にわたり) 加え、さらに この 温度で2時間模拌した。ジクロロエタンを減圧留 立後、100 m 2 の水に残破を寄かし、57%のヨウ化水素酸水溶液で p 日を3にした。2 , 4 - ジニトロフェノールが析出してくるが、酢酸エチルで抽出 (3回) して除去した。水器を濃縮し、 残酸をエタノールから再結晶させて (V) を収率70%で得た。

なお、アミノ化剤として、Oージフェニルホス

フィニルヒドロキシルアミン (Synthesis.592 (1982), Tetrahedro
n Lett..23,3835 (1982))
を使用する場合もほぼ同様に行うが、この場合、
ヨウ化水素酸で処理後、抽出することなくジフェニルホスフィン酸をろ過により回収(90%以上)することができた。

(B) 7~アセチルー1~ベンジル~2,6~ジメチルピラゾロ[1,5~b][1,2,4]トリアゾール(1)の合成

$$(V) \xrightarrow{CH_3} \begin{pmatrix} CCH_3 \\ N \\ N \end{pmatrix} \begin{pmatrix} CCH_3 \\ CCH_4 \end{pmatrix}$$

N-アミノトリアゾリウムヨージド (V) 8 8 (O.025 mol) をDMF (ジメチルホルムアミド) 5 0 m 2 に溶かし、無水酢酸 4 0 m 2 を加え、120℃に加熱した。次いで酢酸ナトリウム

12.5gを加え、120~130でで4時間機件した。DMF、無水能酸などを採圧図去後、燃和の炭酸ナトリウム水溶液で塩基性としたのちクロロホルムで抽出し、抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去したところ褐色の油状物が得られた。これをαーヘキサン一能酸エチルの溶媒系でシリカゲルカラムにより発製して、7-アセチル-1-ベンジル-2、6-ジメチルピラゾロ [1,5-b] [1,2.4]トリアゾール(1)3.2g(47%)を得た。触点105~107℃

は磁気共鳴スペクトル (CDC 1 3)

8 (ppm): 2.36 (3H, s) 2.43
(3H, s) 2.60 (3H, s) 5.80
(2H, s) 7.0~7.2 (2H) 7.2~
7.36 (3H)

(C) 1 - ベンジルー 2 、6 - ジメチルピラゾロ [1 、5 ~ b] [1 、2 、4] トリアゾール (2) の合成

1.2g(7.5mmol)を20mgのエタノールに溶かし、これに濃塩酸20mgを加え、加熱 温波する。約6時間接エダノールを残圧留去し、 重波酸ナトリウムの飽和水溶液で塩基性にしたの ち酢酸エチルで抽出するとほぼ純粋な関アセチル 化1ーベンジルー2。6ージメチルピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアブール (2),1.6g(95%)を得た。触点87~

核磁気共鳴スペクトル(CDCl₃)

5 (ppm):2.32(3H,s)2.44

(3H,s)5.02(2H,s)5.22

(1H,s)7.10~7.40(5H)

(D)1H-2.6-ジメチルビラブロ[1.5

- b } 【1 . 2 . 4 】トリアゾール(3)の台

$$\stackrel{\text{CH}_{3}}{\sim} \stackrel{\text{CH}_{3}}{\longrightarrow} \stackrel{\text{NH}}{\stackrel{\text{NH}}{\longrightarrow}} \stackrel{3}{\sim} \stackrel{\text{CH}_{3}}{\longrightarrow} \stackrel{\text{CH}_{3}}{\longrightarrow$$

質量分析136(M*,100%)

元素分析語 C (%) H (%) N (%) 理論值 52.83 5.82 41.15 測定値 52.85 8.02 41.01 核磁気共吸スペクトル(CDCI₃:ピリジンー d₅ = 1:1)

δ (ppm):2.35(3H,s)2.43

(3H,s)5.50(1H,s)

(実施例2)(反応行程(2)に従う例示化合物
3の合成)

$$\begin{array}{c} CH_{0} & CH_{1} & CH_{1} \\ N_{N} & NH_{2} & N_{N} & N_{N} & NH \\ H & & H & N & H \\ (N) & CH_{3} & (X) & OH \\ & & & CH_{3} & OH \\ & & & & OH \\ \end{array}$$

3 - フミノクロトノニトリルとヒドラジン水和物の反応によって得られる5 - フミノ - 3 - メチルピラゾール (X) 2 . 4 g (25 mmol) とオルト酢酸トリエチル6 . 0 g (37 mmol) をトルエン20 m 2 中で約10時間加熱超減し、次いでトルエンを領出して (X) の粗生成物を油状物として得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDCl₁)

5 (ppm): 1.28 (3H, t, J=7.5) 1.96 (3H, s) 2.22 (3H, s) 4.19 (2H, q, J=7.5) 5.5

ヒドロキシルアミン塩酸塩2.6g(37mmol)をメタノール20m2に溶かし、0℃で28

光ナトリウムメトキシドメタノール溶液7.4m2を加えた。折出した食塩をろ通して飲きながら
(X)のメタノール溶液に0℃で加えた。加え続ったのち乳温に戻し、約1時間優粋し、メタノールを開表し生成した結晶をクロロホルムで洗

80~185℃(分解)

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d₆)
6 (ppm):1.87(3H,s)2.12
(3H,s)5.65(1H,s)

元実分析値 C (%) H (%) N (%) 理論値 48.74 8.54 38.34 規定値 46.68 8.83 38.10

(刈) 1 . 5 g (9 . 7 amol) をテトラとドロフラン (THF) 1 5 0 m 2 におかし、トリエチルアミン1 . 2 g を加え、次にp ートルエンスルホン酸クロリド2 . 2 g を窓温で少しずつ加える。そして3 0 分便枠接さらに1 5 0 m 2 の TH 下を加え7時間加熱量度する。沈殿として生ずるアミン場をろ別し、3 被を譲縮し、得られた残後をクロマトグラフォーで精製して3 0.9 g (6 8 %)を存た。3 の物理特性値は〈実施例1〉で得られたものと完全に一致した。また少量の4 (般点 2 5 0 ~ 2 5 5 ℃ (分解))が調生成物として得られた。

(実施例3) (反応行程(1)に従う例示化合物

5の合成)

$$(Y) \longrightarrow \bigvee_{N=1}^{C_{11}H_{22}} \bigoplus_{\substack{C_{11}H_{22}\\ CH_1}} \bigcup_{N=1}^{C_{11}H_{22}} \bigcup_{N=1}^{C_$$

実施例1で示したN-アミノトリアブリウムヨージド(V)5g(16seol)と5当量の無水ラウリン酸30g(79seol)及びトリプロピルアミン11g(77seol)をDMF100mg中140~150で約10時間加熱した。DMFをエバポレーダで除き酢酸エチルを加え、析出した米反応の無水ラウリン酸をう過により除きろみを分離ロートに移し、2Nの水酸化ナトリウム水粉液を加え十分繰り、分液した。水陽を整知の良地水で洗ったのち、破酸マグネシウムで乾燥し、増られた技能に適均酸30mgとエタノールを除血え的4時間加熱量放後、エタノールを除血

去し、酢酸エチルで輸出した。通常の後処理を行い、シリカゲルカラムで精製し、1 - ベンジル体を 0 . 8 g (14%) 得た。

核磁気共鳴スペクトル (CDCIョ)

δ (ppm): 0.88 (3 H, brt, J = ~7) 1.30 (20 H, brs) 2.40 (3 H, s) 2.60 (2 H, t, J = 7.5) 5.03 (2 H, s) 5.25 (1 H, s) 7.10~7.45 (5 H)

この1-ベンジル体を液体アンモニア中ナトリウムで超元してアルコール以外の有機遊媒に難溶な例示化合物5を約90%の収率で得た。融点154~155℃

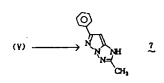
〈実施例4〉 (例示化合物 6 の合成)

ューヘプタン酸7.2g(55mmol) をジメチ ルホルムフミド (DMF) 15mlに溶かし、そ の中にトリーュープロピルアミン7 . 9 g (55 asol) を加え、次にDMF10mlに溶かしたト リメチルアセチルクロリド6 . 1 g (5 1 mmol) を満下して加えた。10分間室型で攪拌後、N-フミノトリアゾリウムヨージド (V) 5 g (1 5.8mmoi)とトリーホープロピルアミンL1. 3 g (7 9 maol) を加え徐々に150℃に加熱 し、その温度で約5時間撹拌した。DMFとアミ ンを装圧罹去後2N水酸化ナトリウム水溶液10 0 m 2 を加え酢酸エチルにより3回抽出し、抽出 液を水と飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウム上で 乾燥した。ろ過枝縁圧嚢胸し、残盗をシリカゲル クロマトグラフィーにより模製し、(VI)(R₅ =-Cg H₁₃) を2.9g(45%) 得た。

これを実施例1の(C) (D) で示した方法により股アシル化及び股ペンジル化すると6を1.0g(68%) 得ることができた。融点105~110℃

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-da)
δ (ppm): 0.85 (3H, brt, J=
~7) 1.32 (8H, brs) 2.45 (3
H, s) 2.58 (2H, t, J=7.5)
5.60 (1H, s)

(変態例 5) (反応行程 (1) に従う例示化合物 7の合成)



(V) 1.0g(3.16mol) を無水DMFの8m2に溶かし、その溶液中に無水安息を醸る、6g(15.8mol) とトリーαープロビルアミン2.3g(15.8mol) を加え、130つで24時間加熱機件した。DMFとトリーαー

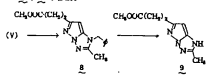
プロピルアミンを課圧領去後エタノール30m 2. 適均給10m2を加え5日間加熱超越した。 エタノールと適均除を減圧留去後、酢酸エチルで 抽出し、乾燥、濃縮後、シリカゲルクロマトグラ ブィーで頻製すると1-ベンジル体0.2g(2 2%)が併られた。

核磁気共鳴スペクトル (CDCl₃)

δ (p p m) : 2 . 3 5 (3 H , s) 4 . 9 5 (2 H , s) 5 . 6 5 (1 H , s) 7 . 0 5 ~ 7 . 5 0 (8 H) 7 . 8 0 (2 H , d d , J = 9 . 0 . 1 . 5)

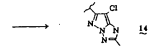
1 - ペンジル体 0 . 2 g (0 . 6 9 mmol) を被体アンモニア中 0 . 0 5 g のナトリウムで豊元 し、目的とする 7 を 0 . 1 2 g (8 7 %) 得た。 触点~ 1 9 0 ℃ (分解)

(実施例 6) (反応行程 (1) に従う例示化合物 8,9の合成)



1.00g(32 smol)の(V)を15m2のN-メチルピロリドンに加え、宮廷で復作し、これに無水メトキシカルボニルブロピオン酸2.93gとトリプロピルアミン4.8mgとを解に加え、130℃の油浴上で3時間加無した。冷加度×2)。 所酸エチル層を無水破酸マグネシウムで銀速酸20mgを加え、7時間加熱温度した。冷却後20mgを加え、7時間加熱温度した。冷却後エタノールを減圧重縮してpH7としたのち、所酸エチルで抽出してpH7としたのち、所酸エチルで抽出した(50mg×3)。 所酸 当年ル で放慢してのち 10mg (17%)を抽状物として物た。

核磁気共鳴スペクトル (CDC1₃) & (PPm): 2.42(3H,s)2.60 ~3.15(4H,m)3.63(3H,s) 5.02(2H,s)5.26(1H,s) 7.12~7.50(5H,m)



9.5g(30 smol)の(V)と65g(150 smol)の無水4-(p-ニトロフェニル)離除及び57m2(300 smol)のトリプロピルアミンを150m2のDMFに溶解した。この設合物を規件下、130℃の抽搭上で4時間、続いて140℃の抽搭上で2時間、さらに180℃の油路上で6時間加熱した。DMFを採圧下に固ましたの5酢酸エチル溶解し、この酢酸エチル溶液を2NNaOH水溶液で洗浄(2回)した。酢酸エチル溶液を2NNaOH水溶液で洗浄(2回)した。酢酸エチル溶液で洗浄(2回)した。酢酸エチル溶液で洗浄(2回)した。酢酸エチル溶液で洗浄(2回)した。酢酸エチル溶液で洗浄(2回)した。酢酸エチルニ2:1~1:1)にかけ、7.6g(45%)の(町)(Rg=-(CH₂)3CgH₄

金髓 经工工人会 经自由的复数 医原子的 医电子的

- N O ₂) を得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDCia)

6 (ppm): 2.40 (3H,s) 1.8~ 3.3 (12H,m) 5.80 (2H,s) 7.0~7.4 (9H,m) 8.1 (4H.

7 . 6 g (1 3 mmol) の (可) を E t O H 1 5 0 mm 2 と 温塩酸 5 0 m 2 と の 混合溶媒 に 溶解 し . 1 0 時間 加熱 型 流した。 末 1 0 0 m 2 を 加え た の ち ェ ダ ノ ール を 採 圧 連 組 し て 徐 い た 。 ア ン モ ニ ア 水 で 中 和 し た の ち 酢酸 エ チ ル で 物 は し た の ち 酢酸 エ チ ル 管 を 煮 木 飯酸 マ グ ネ シ ウ ム 上 で 乾燥 し た 。 油 級 ひ . シ リ カ ゲ ル カ ラ ム ク ロ マ ト グ ラ フ ィ ー (シ リ カ ゲ ル 1 4 0 g . 浴 出 液 ヘ キ サ ン : 酢酸 エ チ ル ニ 1 : 1) に か け (図 1) (R 5 = (C H 2) 3 C 8 H 4 N O 2) 3 . 8 g (7 6 %) を 得 た 。

核磁気共鳴スペクトル(CDCl₂)

δ (ppm): 2.03(2H, m) 2.44 (3H, s) 2.58~2.85(4H, m) 5.02(2H, s) 5.20(1H, s) 7.04~7.40(7H,m)8.04(2 H,d,J=8.0)

イソプロピルアルコール80mgに選元鉄18g(0.32mol)、塩化アンモニウム1.3g(25mol)及び水6mgを加えて激じく授搾しながら最後状態になるまで加熱した。これに濃塩酸0.2mgを加えて30分間加熱温流した。これに上記ニトロ体18.0g(47.9mol)を20分間かけて少しずつ加え、さらに1時間加熱温液した。セライトでみ過し、セライトをエタノールでよく洗浄した。ろ液を濃縮したのち、無なエチルに溶解し、これを水洗したのち、無な酸マグネシウム上で乾燥した。濃縮して類性生成物アニリン体((可)のRgで(CH2)gCgH4

核磁気共鳴スペクトル (CDCIa)

8 (ppm): 1.95 (2H, m) 2.38 (3H,s) 2.40~2.76 (4H, m) 3.36 (2H,br) 4.97 (2H,s) 5.20 (1H,s) 6.53 (2H,m)

6.91(2H,m)7.00~7.38(5H.m)

このアニリン体 1 5 . 8 g (4 5 . 7 mmol) を 温疣 状態の液体アンモニア 2 0 0 m g に加え 関拝した。これに金属ナトリウム 2 . 6 g (0 . 1 1 mol) を少しずつ加えた。これに塩化アンモニア ムを少しずつ加えたのち一夜放置してアンモニア を除去した。残液を 2 N H C! 水 密液 に 溶解し、 作酸 エチル で洗浄した。 水層をアンモニア 水 で中和して、 折出した 沈殿を 3 取した。 沈殿を 水 で、つづいて アセトニトリルで洗浄ののち & 燥してほとんど純粋な 1 7.8 g (6 8 %) を得た。 触点 1 9 9~2 0 3 で

核磁気共鳴スペクトル・

(CDC1₃ + DMSO-d₈)

5 (ppm): 1.88 (2H, br, qui

ntet, J=~7) 2.41 (3H, s)

2.3~2.8 (4H) 5.42 (1H, s)

6.58 (2H, d, J=8.5) 6.90

(2H, d, J=8.5)

質量分析スペクトル

255 (M⁺, 20%) 136 (100),

119 (90) 106 (50)

赤外線吸収スペクトル(KBr)

3 3 4 0 , 1 6 0 5 , 1 5 0 7 , 1 3 8 0 , 1 2 7 0 cm⁻¹

11 3.00 g (11.7 smol) を 7 セトニトリル 5 0 m 2 に加え、これに N , N ージメチルアセトアミド 2.5 m 2 を加えて競拌下超波状態になるまで加熱した。これに酸クロリド (②) C H 2 O ー② ー S O 2 ー② ー O C H (n - C 10 H 21) C O C l) 7 . 19 g (12.9 smol) の 7 セトニトリル お液 (20 m 2) を 20 分間で減下し、さらに 20 分間 変 立した。 さらに上記録 クロリド 0 . 7 2 g (0 . 13 smol) の アセトニトリル お液 (10 m 2) を 10 分間で滴下したのち、30 分間 最後を続けた。 冷却後、水500 m 2 に注 酢酸エチル で抽出した。 酢酸エチル 槽を無水 破 酸マグネンウムで乾燥後、 適略し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル300 g , 溶出

特別昭60-172982 (14)

被クロロホルム:メタノール=60:1)に供 し、7.25ま(80%)の12(固体)を得

元素分析值C (%) H (%) N (%) S (%) **摩論値 63.65 8.88** 9.02 4.13 湖定银 88.99 6.90 8.90 質量分析(FD) 7 7 6 (M⁴ , b . p) 核磁気共鳴スペクトル (CDCI。) δ (ppm): 0.86 (3H, brt, J= 7) 1 . 0 \sim 2 . 2 (20 H , m) 2 . 38 (3H, s) 2.5~2.8 (4H, m) 4. 68 (IH, brt., J = 6) 5,05 (2 H, s) 5.45 (iH, s) 6.9~7.4 (13 H.m) 7.7~7.9 (4 H.m) 8.17 (1H, s) L1.6 (1H, b

3 . 3 g (4 . 3 maol) のペンジル体 1 2 e T HF60mlに稼かし、10%Pd/C 0.6 6 を加えた。これを60気圧の水素雰囲気下、B 0℃で3時間模拌した。冷却後、触媒をろ過して

除きろ被を盗縮した。シリカゲルカラムクロマト グラフィー(シリカゲル90g、容出粧クロロホ ルム:メタノール=1:0~30:1)に供し、 2.7 g (92%) の13を固体として得た。

質量分析 (FD) 687 (M⁺ + 2, 50%) 686 (M* +1.100)

685 (M* , 30)

4 . 25 g (6 . 20 mmol) の13とTHF5 0 m 2 とをジクロロメタン 1 0 0 m 2 に加え、 室 祖で攪拌して溶解した。これに795mg(5. 9 5 mmol) のN-クロロコハク酸イミドを加え、 15分間室器で攪拌した。水で洗浄 (150 m g ×2)ののち無水硫酸マグネシウム 上で乾燥し た。濃縮後、シリカゲルカテムクロマトグラ フィー(シリカゲル100g,溶出液クロロホル ム:メタノール=50:1~30:1) に付し 14 4.04 g (90%) を固体として得た。

質量分析 (FD) 722,721,720 (9 : 7:9) 220 (b.p)

(実施例8) (例示化合物15,16の合成)

n-C, H C'H'(CH')C-(O-OCHCOM-(O-(CH Ç(CH) C.H 15

11,1.79g (7.00 emot) & N, N-ジメチルアミド15m1モアセトニトリル30m 2 に加え、醤漉状態になるまで加熱機搾した。こ れに触クロリド [(t - C₅ H₁₁) ₂ C₈ H₃ O CH (n-C, H,) COC |] 2 . 8 3 g (7.70mool) のアセトニトリル溶液(10m 1)を15分間かけて調下し、さらに30分間点 流を続けた。沿却後、水300m2に注ぎ、酢酸 エチルで抽出した。酢酸エチル層を無水硫酸マグ **ネシウム上で乾燥したのち濃縮し、シリカゲルカ** ラムクロマトグラフィー(シリカゲル100g. 帝山被クロロホルム:メタノール70:1) で分 取し、15を3.12g(76%) 固体として得

元素分析值 C (%) H (%) N (%)

押論値 73.81 8.77 11.95 8.85 製金件 73.84

核磁気共鳴スペクトル (CDCIョ) 8 (ppm):0.50~1.00 (7H,

m) 1.00~2.16(26H,m) 2.4

4 (3 H , s) 2 . 4 8 ~ 2 . 8 0 (4 H ,

m) 4.66 (1H, t, J = 6.0) 5.4

4 (1 H', s) 6, 90~7, 34 (6 H.

m) 7.64 (1H, d, J=9.0) 7.8

7 (1 H. br. s)

3 . 1 0 g (5 . 2 9 mol) の 1 5 と T H F 5 0 m 2 と を ジクロロメタン 1 0 0 m 2 に 加え、 室温で 便搾して お解した。 これに N - クロロコハク酸 イミド 7 0 6 m g (5 . 2 9 mol) を加え、 さらに 1 0 分開 提搾した。 水洗 (1 5 0 m 2 × 2) ののち、 無 水 飯酸 マグキシウム上で 乾燥した。 適路 後 アセトニトリルを 加えて 結晶化し、 一度 加 熱 型 進 した。 冷却 後 . ろ取し、 アセトニトリル で 洗 冷した の ち 乾燥し、 1 6 を 2 . 4 g (7 3 %) 図 体 と して 得た。

元素分析値C (%) H (%) N (%) C1 (%)

程論値 69.71 8.12 11.28 5.72

湖定値 69.36 8.21 11.25 5.78

核磁気失鳴スペクトル (CDC1₃)

5 (ppm): 0.48~1.00 (7 H.

m) 4.67 (1H, t, J=6.0) 6.6 5 (1H, d, J=8.5) 6.91~7.3

m) 1.06~2.18 (26H, m) 2.4

5 (3 H, s) 2.48~2.82 (4 H,

4 (6 H. m) 7 . 8 7 (1 H. s) (実施例 9) (例示化合物 3 2 . 3 3 , 1 7 の合成)

$$15 \longrightarrow 32 \longrightarrow 33 \longrightarrow$$

2 . 9 3 g (5 . 0 0 meol) の 1 5 を 2 5 m 2 の m 験 に 加え 変温 で 機 拌した。 これ に 亜 前 験 イ ソ フ ミ ル 5 8 6 m g (5 . 0 0 meol) を 請 下 し、 さ ら に 1 時 間 機 拌した。 これ を 、 水 3 0 0 m g に 加 え 、 折 出 した 沈 敷 と ろ 取 し 、 水 沈 し た 。 験 圧 下 に 乾 機 し 、 7 ー ニ ト ロ ソ 体 3 2 2 . 85 g (9 6 %) を 固 体 と し て 得 た 。 酸 点 約 9 5 つ

2 . 8 5 g (4 . 6 3 mmol) の7 - ニトロソ体

32 をエタノール50 m 2 に溶解し、窒素雰囲気下で退災状態まで加熱した。これに、塩化第一スズ4、38 g (23、1 maol) の濃塩酸溶液 (10 m 2) を10分間かけて満下した。さらに30分間 温流を続けたのち、冷却した。これを水150 m 2 に注ぎ、酢酸エチルで輸出した。酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウム上で乾燥したのち濃め乾固した。こうして7-7ミノ体33とスズとの錦体を得た。

遊離の33は地帯で長度することにより得ることができるが、空気酸化されやすい。ここでは、 鎖体のまま次の反応に使用した。

この 7 - アミノ体 3 3 をピリジン 2 5 m 2 に 溶 解 し、 容素 3 旋 F に x 冷 し ながら 優 拝 し た。 これ に 酸 ク ロ リ ド 【 H (C F 2) 8 C O C 1 】 2 . 1 5 g (4 . 6 3 emo!) を 満下 し、 さらに 1 時 間 復 搾 し た。 これを 水 2 5 0 m 2 に 注ぎ 酢酸 エ チル で 抽 出 し た。 仲酸 エ チル 暦 を 2 N 塩酸 で 沈 神 の の ち 水 で 沈 冲 し た。 砂酸 エ チル 暦 を 無 水 敬 酸 マ グ ネ シ ウ ム 上 で 乾燥 し たの ち 、 優縮 し た。 シ リ カ ゲ ル カ

ラムクロマトグラフィー (シリカゲル150g, 溶出核クロロホルム: メタノール=100:1) で分取して、溶出核を濃縮乾固し、173.43 g (72%)を得た。

核磁気共鳴スペクトル (CDC1₄)
8 (ppm): 0.52~1.01 (7H.m) 1.02~2.15 (26H.m) 2.4
2 (3H.s) 2.46~2.78 (4H.m)
0 (1H.tt.J=51.0.5.0) 7.45 (1H.d.J=8.5) 6.85~7.36 (6H.m) 8.90 (1H.brs) 10.0 (1H.brs) 10.0 (1H.brs) 10.0 (1H.brs) 10.0

(実施例10) (反応行程(2)に従う例示化合物21の合成)

$$(K) \qquad (K) \qquad (K)$$

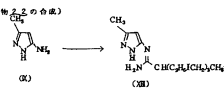
オルトイソカプロン酸トリメチルはイソカプロニトリルからイミドエステル塩酸塩を経て約50%の収率で合成できた。沸点75~77℃/28mHg。このオルトエステル19.8g(0.11mol)と(X)10.9g(0.11mol)をトルエン200ml中約24時間加熱暴液し、その後トルエンを減圧留去すると(X)の粗生成物が油状物として得られた。これにヒドロキンルでは、11.7g(0.17mol)と28%ナトリウムメトキシド34mlから調整したといるカナトリウムメトキシド34mlから調整したといるカナトリウムメトキシド34mlから調整したに変に、11.0mlを11.0ml

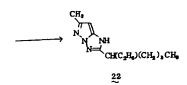
特開昭68-172982 (16) 末結晶、12g (52%) をろ取し、この結晶をテトラヒドロフラン (32) に溶かし、6・9g (68 mmol) トリエチルアミンと13.1g (62 mmol) のワートルエンスルホン酸クロリドを加え (実施例2) と同様の操作を行うことにより 21 7.1g (65%) を得ることができた。厳点140~142℃

質量分析 192 (M*) 136 (b.p) 核磁気共鳴スペクトル (CDCl₃)

δ (PPm): 0.90 (6 H, d, J = 6)
1.55~1.90 (3 H) 2.45 (3 H,
s) 2.90 (2 H, brt, J = 7) 5.6
0 (1 H, s) 13.3 (1 H)

(実施例11)(反応行程(3)に従う例示化合





2 - エチルヘキサン酸クロリドから2 - エチルヘキサンニトリルは0 r g . S y a . C o l l . V o l . 3 巻 4 9 0 頁 (1 9 5 5 年) に記載の方法によって合成し、それをメタノール1当員におかし、その溶液に0 でで、乾燥塩化水素ガスを1 当員吸収させた。そして冷蔵庫中(~5 で)で約 2 0 日間放置するとメチルイミドエステル塩酸塩の結晶が折出するのでエーテルを加えろ別した。収率 4 8 %

このイミドエステル塩酸塩10g(51.6mm oi)と(K)5g(51.5mmal)とをメタノー ル150m2中40℃で機搾した。約7時間接下 LC(5102、クロロホルム:エタノール=4:1)をみると2つのスポットが観測された。 梅性の低いスポットは(X)の構造をもつ。この溶液に過剰量の塩化アンモニウムを加え、約2時間加熱量速すると(X)は病失し(22)のみとなる。メタノールを滅圧闘去し、残液にクロロホルム50m2とメタノール10m2を加え不容物を
3当して徐いた。ろ液を機能後、少量のシリカゲルカラムにより精製すると(22)が油状物として
8g(70%)得られた。

核磁気共鳴スペクトル

(CDC1₃:CD₃OD=3:2) & (ppm):0.7~1.2(6H)1.2 ~1.6(4H)1.6~2.1(4H)2. 32(3H,s)2.80(1H,quintet,J=7)5.70(3H,broad) 6.20(1H,s)

(湖) 2.6g(12 mml) を50 mlの酢酸 におかし、室温で四酢酸鉛5.8g(12 mml) を少しずつ、空素気流下加えた。加え終わったの ち、3時間加熱 過後した。酢酸を酸圧留去し、クロロホルムとエタノールの30対1 都合溶体で3回抽出し、約和重炭酸ナトリウム水溶液と食塩水で洗粉 後破酸マグネシウムで乾燥した。ろ過、そして濃縮 接シリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 22を0、15g(5.7%) 得た、融点110~115℃

質量分析 220 (M⁺) , 155, 130 核磁気共鳴スペクトル (CDC 1₂)

δ (ppm): 0.7~1.2 (6 H) 1.2 ~1.55 (4 H) 1.55~2.20 (4 H) 2.45 (3 H, s) 2.95 (1 H, q uintet, J=7) 5.62 (1 H, s) 12.6 (1 H)

(実施例 1 2) (反応行程 (2) に従う例示化合 物 2 3 の合成)

$$(X) \qquad (X) \qquad (X)$$

で、それを吸収ろ過して、ジクロロメタンで良く 洗浄すると (XI) の粉末結晶を得ることができた。収量 6 . 7 g (85%) 酸点 165~166 で

2 g (6.6 mmol) の (XI) テトラヒドロフラ ン (THF) 80mgに溶かし0.73g(7. 3 amol) のトリエチルアミンを加え攪拌した。 そ の中へ、THF50mlに溶かりたp-トルエン スルホン酸クロリド1 . 4 g (7 . 3 mmol) を ゆっくり加え、加え終わったのち、約15分間覆 拌し、枕殿して来るトリエチルアミン塩酸塩をろ 過して除き、10mlのTHFで洗った。ろ彼を 窒素気流下約7時間加熱遺疏し、その後THFを 荻圧留 去し、捜査を少量のメタノールに辞かし、 水100mgに往ぎ模拌するとうす茶色の沈殿が 生成した。それを吸引ろ送し、アセトニトリルと メタノールの混合溶媒から再結晶すると23 1.2 g (63%)を得た。触点203~2120 页最分析 285 (M^{*}) 149 (b.p) 核磁気共鳴スペクトル(DMSO-dg)

オルトー4ー(pーニトロフェニル) 醋酸トリメチル(4ー(pーニトロフェニル) 醋酸からニトリルを合成し、Pinaer法により合成した)の9.2g(34mmol)と3ーアミノー5ーメチルピラソール(RC)5g(51mmol)とをトルエン100m2中、20時間加熱超流したのち、トルエンを被圧留去し、得られた知(又)をメタノール100m2に済かした。その中へ(のより、上の様にして、3.5g(50mmol)のキシルアミン塩酸塩から調製したとドロキシルアミン塩酸塩から調製したと、溶液を没作しながら水12中に住ぐと沈暇が生ずるの

6 (ppm): 2.05 (2H,m) 2.45
 (3H,s) 2.56~2.86 (4H.m)
 5.60 (1H.s) 7.25 (2H,d.J=8.0)
 (実施例13) (例示化合物24,26,29の合成)

技能気共鳴スペクトル(DMSO-d₈)δ (ppm): 1.90 (2 H, br, qul, ntet, J=~7) 2.46 (3 H, s)
2.3~2.8 (4 H) 5.60 (1 H, s)
6.55 (2 H, d, J=8.5) 6.93
(2 H, d, J=8.5)

3.6g(14.0mol)の2(4をN,N-ジメチルアセトアミド30m2とアセトニトリル60m2の認合溶媒に加え、加熱量液した。これに酸クロリド [(t-C5H₁₁)2C₆H₃OCH(a-C₆H₁₃)COC1]6.1g(15.4mol)のアセトニトリル溶液(20m2)を20分間かけて調下し、さらに30分間加熱量液した。冷却核、水300m2に注ぎ酢酸エチルで抽出した。超和食塩水で洗浄後、無水磁酸マグネシウムで乾燥したのち温縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製し267.0g(81%)を個を

核磁気共鳴スペクトル(CDCI₃) 8 (ppm):0.50~L.00(7H, m) 1.00~2.15(30H, m) 2.4 5 (3H,s) 2.46~2.80(4H, m) 4.68(1H,t,J=6.5) 5.6 0 (1H,s) 6.88~7.33(6H, m) 7.66(1H,d,J=9.0) 7.8 8 (LH,br,s)

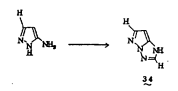
3.1g(5.00 maol) の26を25m2の 能酸に加え、窓弧で視悴した。これに重确酸イソ アミル586mg(5.00 maol) を満下し、ざ らに1時間視搾した。これを水300m2にゆっ くり加え、析出した沈殿をろ取し、水洗した。 減 圧下に乾燥し、2.9g(91%)の7-ニトロ ソ体を固体として得た。 融点 約90℃

2.9g(4.5mmol)の7-ニトロソ体をエタノール50mlに移かし、窒素気流下で湿液状態まで加熱した。これに塩化第一スズ4.27g(22.5mmol)の濃塩酸溶液(10ml)を10分間かけて隣下した。さらに30分間加熱退液後、冷却し、これを水150mlに柱ぎ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を無水塩酸マグネシウムで乾燥したのち、濃縮乾固して7-アミノ体とスズの納体を得た。これは滋糖のアミノ体とすることなく次の反応に使用した。

この7-アミノ体にトルエン100mgと2. 5-ジメチル-1,3,4-オキサジアゾール。 0.49g(5.0mel)を加え約5時間加熱量 流した。これを水 2 5 0 m 2 に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル酸を無水砲酸マグネシウム上で乾燥したのち濃縮し、シリカゲルカラムクムマトグラフィーで分離精製して 2 9 2.2 g (7 0 %) を固体として得た。敵点~ 1 2 0 ℃

核磁気共鳴スペクトル (CDC1₃) & (ppm): 0.48~1.00(7H.m) m) 1.05~2.20(30H.m) 2.4 3(3H.s) 2.46(6H.s) 2.46 ~2.80(4H.m) 4.87(1H.t. J=6.5) 6.60(1H.d.J=8. 5) 6.90~7.35(6H.m) 7.85 (1H.s)

(実施例14) (例示化合物34の合成)



時期昭60-172982 (19)

市販の3-7ミノビラゾール8.3 g(0.1 no!)とオルトギ機トリエチル22.2 g(0.15 no!)をトルエン100m2に溶かし、約10時間加熱量波した。トルエンを禁圧留去後残篷をメタノール50m2に溶かし、その中に(実施例2)と同様にして10.4 g(0.15 no!)のヒドロキシルアミン塩酸塩から調製したヒドロキシルアミン塩酸塩から調製したヒドロキシルアミンのメタノール溶液を0℃で加え、加え終わったのち窒温で1時間撹拌した。その後メタノールをできるだけ低い温度で減圧留去し、残篷にジクロルメタンを加えると(XI)(R6 n R7 = H)が結晶として析出した。収費8.2 g(65%)

このアミドオキシム5 g(4 0 maoi)を〈実施例2〉に示したようにTHF中 p ートルエンスルホン酸クロリドとトリエチルアミンと反応させた後、加熱超視し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで補軽することにより3.4 を2.6 g(60%) 得ることができた。融点200~205

核磁気共鳴スペクトル (DMSO~d₈)
δ (PPm):5.75 (1H,d,J=2.
5)7.53 (1H,d,J=2.5)8.5
0 (1H,s)

(実施例15) (例示化合物35の合成)

3-アミノピラゾール8.3 g (0.1 mol) とオルトー4- (p-ニトロフェニル) 酪酸トリメチル27.1 g (0.1 mol) から(実施例1 2) に示した方法とほとんど同様にして(以) (R₈=H.R₇=-(CH₂)₃ C₆ H₄ NO₂) を19g (69%) 得ることができた。この7ミドオキシム5 g (18 mmol) から35は3.1 g (68%) 得ることができた。触点185~170℃

依磁気共鳴スペクトル(DMSO-d_B)

8 (ppm): 2.04 (2H, m) 2.55 ~2.86 (4H, m) 5.78 (1H, d, J=2.5) 7.25 (2H, d, J=8. 0) 7.54 (1H, d, J=2.5) 8.0 5 (2H, d, J=8.0)

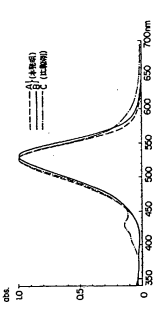
4 、図面の顕単な説明

図面は、マゼンタ色素の吸収スペクトルを示す。

A…例示化合物及から生成する色素の級収スペクトル

B … 例示化合物 13 から生成する色素の吸収スペクトル

C…比較カプラー(a)から生成する色素の吸収スペクトル



手統補正當(目見)

昭和60年5月15日

特許庁長官 志 實

1. お件の設示

阴和59年特許顯射27745号

2. 売明の名称

ピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾール誘導体

3. 補正をする者

亦件との関係 住所 神奈川県南足柄市中郡210番地 名称 (520) 富士写真フィルム株式会社 代衷者 大 西 實

4 . 代理人

住所 東京都港区新植3丁目7番3号 ミドリャ男2ピル 7階 電話 (03) 591-7387

氏名(7643) 弁理士 版. 田 敏 自発

- 5 . 補近命令の日付
- 6. 補正により増加する発明の数
- 7. 補近の対象 明細書の発明の詳細な説明の標

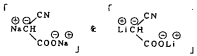


0

8 . 橋正の内容

明細書(の「発明の詳細な説明」の欄)を下記 のように補正します。

- 「(1) 第2ページ第11行の「最高6個」を「最 高7個」に補正します。
- (2)同ページ末行~第3ページ第1行の「5-5 縮合多膜系化合物は遺餅「アザペンタレン」 と呼ばれる。この化合物は」を「5-5縮合多 環系化合物 (「アザペンタレン」の一種) は」 に補正します。
- (3)第17ページ第8~7行の「ロージフェニ ルホスホリルヒドロキシルアミン」の後に「お よび〇-メシチレンスルホニルヒドロキシルア ミン」を挿入する。
- (4) 第18ページ第2行の



に補正します。

(5) 第18ページ第2行の「DMF」を削除し

- (6) 第30ページ終16行の「このろクロロ ホ」を「このクロロホ」に相正します。
- (7) 第31ページ那2行の「として得た。」の 次に「触点180~181℃」を加入します。
- (8) 弟34ページ第7行の「化1-ペンジルー 2 . 6 - 」を「化した1 - ベンジルー2 . 6 - 」 (1 2) 第5 9 ページ第1 行の化合物(24) の構 に被正します。
- (9) 近39ページ第5行の「トリプロピル」を 「トリーn-プロピル」に補正します。
- (10) 第45ページ第10行の例示化合物 12 の構造式を次のように補正します。

構造式を次のように視正します。

洛式を次のように補正します。

- (13) 第60ページ第10行の「0.90 (6H, d, J=6」を「0.80(8H, d, J=7」に補正します。
- (14) 第65ページ第1行の「吸収の過」を

(11) 第46ページ第1行の例示化合物14の